This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

JP Japan

TAMURA KOKICHI MASUDA KAZUSHI YAMAMOTO MASAJI MURAKAMI FUMIKAZU MIZUTANI KENJI TANAKA OSAMU

MARUZEN PHARMACEUT CO LTD

News, Profiles, Stocks and More about this company

June 13, 1995 / Sept. 12, 1994

JP1994000242441

A01N 43/90; A01N 65/00;

Oct. 4, 1993 JP1993000269486

Purpose: To provide an antimicrobial agent and an antiyeast agent each containing saponing YS separated from Yucca as a main active ingredient, exhibiting a strong antimicrobial activity, useful in the fields of medicines, cosmetics, foods, etc., and capable of being easily used.

Constitution: An antimicrobial agent contains one or more kinds of saponins of formula I [R1, R2 are H, methyl (but one of R1, R2 is H, and the other is methyl); or R1 and R3 together forms = CH2; R is [β-D-glucopyranosyl (1→2)] [β-D-xylopyranosyl (1→3)]-β-D-glucopyranosyl] of formula II (Glc is glucose residue; Xyl is xylose residue)]. The steroid saponin of formula I is isolated from the extract of Yucca, a shrub plant of the Agavaceae, as a raw material. A reaction product obtained by partially hydrolyzing a Yucca extract containing a prostane type steroid saponin or a steroid saponin mixture originated from the Yucca with a mineral acid or a hydrolase is especially preferable. The Yucca extract containing the saponin of formula I is used also as an antiyeast agent. COPYRIGHT: (C)1995,JPO

CHEMABS 123(13)163284T CAN123(13)163284T DERABS C95-248261 DERC95-248261

Koenig et al. Serial No. 10/029,404 Filed 12/20/2001 Our File KCC 4798 (14,442B) Ref. No. 17

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-149608

(43)公開日 平成7年(1995)6月13日

(51) Int.Cl.6

識別記号 庁内整理番号 FΙ

技術表示箇所

A 0 1 N 43/90

101

65/00

審査請求 未請求 請求項の数4 FD (全 8 頁)

(21)出願番号

特願平6-242441

(22)出願日

平成6年(1994)9月12日

(31)優先権主張番号 特願平5-269486

(32)優先日

平5 (1993)10月4日

(33)優先権主張国

日本 (JP)

特許法第30条第1項適用申請有り 平成6年3月5日

社団法人日本薬学会発行の「日本薬学会第114年会講演

要旨集」に発表

(71)出願人 591082421

丸善製薬株式会社

広島県尾道市向東町14703番地の10

(72)発明者 田村 幸吉

広島県尾道市向東町14703-10丸善製薬株

式会社内

(72)発明者 升田 一志

広島県尾道市向東町14703-10丸善製薬株

式会社内

(72)発明者 山本 正次

広島県尾道市向東町14703-10丸善製薬株

式会社内

(74)代理人 弁理士 板井 一職

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 抗菌剤

(57)【要約】

【目的】 ユッカを原料にして、強力かつ広範囲に有効 な抗菌剤を提供する。

【構成】 下記サポニンからなる抗菌剤。式中、Ri, R2はHもしくはCH3基(但しR1, R2の一方がHのと き他方はCH₃基)、または両方で単一の基=CH₂を示 す。Rは糖鎖。

$$R_{0}$$

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記化1で表されるサポニンの1種また は2種以上からなる抗菌剤:

(化1)

式中、RiおよびRzは水素原子もしくはメチル基(但し R₁、R₂の一方が水素原子のとき他方はメチル基であ る)、または両方で単一の基= C H₂ を示す。 R は 〔β-D- \mathcal{J} \mathcal シル $(1\rightarrow 3)$] - β -D-グルコピラノシル基を示す。

【請求項2】 化1で表されるサポニンの1種または2 20 種以上を含有するユッカ由来のステロイドサポニン混合 物からなる抗菌剤。

【請求項3】 フロスタン型ステロイドサポニンを含有 するユッカ抽出物またはユッカ由来のステロイドサポニ ン混合物を鉱酸または加水分解酵素により部分加水分解 処理して得られた反応生成物よりなる抗菌剤。

【請求項4】 化1で表されるサポニンの1種または2 種以上を含有するユッカ抽出物からなる抗酵母剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、医薬品、化粧料、食品 等の分野で使用可能な天然物系抗菌剤に関するものであ る。

[0002]

【従来の技術】微生物類の繁殖による変質や腐敗を起こ しやすい医薬品、化粧料、食品等に配合して保存性を向 上させるための菌剤としては、従来各種の合成品や天然 物由来のものが使用されている。人の口や皮膚を経由し て体内に入ることが多い上記用途の抗菌剤としては、合 成品よりも安全性の高い天然物由来のものが好ましい。 また、天然物由来のものも、単独でなるべく広範囲の微 生物に対して効果があり、しかも添加対象物の色、匂 い、味、物性等には悪影響を及ぼさないものであること が望まれる。しかしながら、細菌類に対して有効な天然 物系抗菌剤は幾つか提供されているが、真菌類とくに酵 母に対して優れた活性を示す天然物系抗菌剤は、ほとん

【0003】このような要望に応えるため、本発明者ら は多くの天然物成分について抗菌活性を調べた結果、リ て優れた抗菌活性を有する物質が含まれていることを見 いだした。

【0004】ユッカおよびその抽出物の抗菌活性に関し ては、従来、限られた範囲での有効性が知られている。 たとえば特開平4-74105号公報には、ユッカとそ の抽出物が食品変質の原因となる多くの細菌類に対して 有効な抗菌剤となることが記載されている。しかしなが ら、細菌類に対するユッカ抽出物の抗菌活性は弱く、低 濃度ではほとんど効果がない。 そして、ユッカはもちろ 10 ん抽出物にも特有の色、臭気および味があるから、実用 上十分な抗菌作用を期待して多量に添加すると添加対象 物の品質に悪影響を及ぼす。そこで特開平4-2780 70号の発明では、脂肪酸モノグリセライドを併用する ことにより、ユッカ抽出物の静菌作用を強化している。 また特公平5-7361号の発明では、ユッカ樹液に有 機酸を配合することにより殺菌効果の向上を図ってい る。しかしながら、これら助剤を併用する方法は、併用 効果がそれほど顕著でないばかりか、併用された助剤の 存在が抗菌剤の用途を制限するという問題点があった。 なお、従来確認されているユッカ抽出物の抗菌作用はす べて細菌類に対するものであって、酵母に対する作用は 知られていない。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、ユッ 力が含有する抗菌性物質に関する前記本発明者らによる 知見に基づき、ユッカを原料とする従来の抗菌剤よりも 強力かつ広範囲に有効で使い易い抗菌剤を提供すること にある。本発明の他の目的は、酵母に対して強力な抗菌 作用を示す天然物系抗菌剤を提供することにある。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明は、本発明者らに よりユッカ抽出物から初めて単離され且つ優れた抗菌作 用が確認された化2のステロイドサポニン(以下、サポ ニンYSという) より主としてなる抗菌剤を提供するも のである。

[0007]

【化2】

【0008】式中、R1およびR2は水素原子もしくはメ チル基(但しR1, R2の一方が水素原子のとき他方はメ ュウゼツラン科の低木植物・ユッカ(Yucca)にきわめ 50 チル基である)、または両方で単一の基=CHュを示

す。Rは〔 β -D-グルコピラノシル($1 \rightarrow 2$)〕〔 β -D-キシロピラノシル($1 \rightarrow 3$)〕- β -D-グルコピラノシル 甚(化 3)を示す。

[0009]

[化3]

$$R = - {\text{Glc}}^{\frac{3}{2}} Xy$$

式中、Glc はグルコース残基、Xyl はキシロース残基 を示す。

【0010】ユッカ抽出物が含有するステロイドサポニンは、量は少ないがサポニンYS以外にも多数あり、それらの中にも抗菌作用を示すものが多い。したがって、ユッカ抽出物から分離されサポニンYSを含有するステロイドサポニン混合物もまた、単なるユッカ抽出物と比べるとはるかに強力な抗菌剤となる。

【0011】サポニンYSは、特に酵母に対して優れた抗菌作用を示す。このため、サポニンYS含有率が低く細菌類に対してはほとんど効果がないユッカ抽出物でも、酵母に対しては実用性ある抗菌作用を示すことがわ 20かった。本発明は、かかる知見に基づき、サポニンYSを含有するユッカ抽出物からなる抗酵母剤をも提供するものである(一般的には酵母の増殖阻止に有効なものも "抗菌剤"と呼ぶのが普通であるが、この明細書では、酵母には有効でも細菌類には事実上効果がなく、したがって酵母、細菌など多種類の微生物が関与する食品等の変質・腐敗の防止には細菌類に有効な他の抗菌剤との併*

*用を必要とするものを、その抗菌作用が限定されること を明確にし且つ包括的な概念である抗菌剤と区別するた めに、特に"抗酵母剤"という)。

【0012】本発明は、さらに、ユッカ抽出物に加水分 解処理を施すことによりその抗菌活性を高めてなる新規 な抗菌剤を提供するものである。すなわち、ユッカ抽出 物にはステロイドのF環が開き26位炭素原子にもグル コース等の糖もしくは糖鎖が結合しているフロスタン型 サポニン (化4) も多量に存在することが確認された が、フロスタン型サポニンは、通常、鉱酸または加水分 解酵素で処理すると26位炭素原子と糖鎖の間の結合が 加水分解されると同時にF環が形成される反応を生じ、 スピロスタン型サポニンに移行することが知られてい る。ユッカ抽出物に上記加水分解処理を施すとサポニン YSの量が顕著に増加するので、ユッカ抽出物が含有す るフロスタン型サポニンの多くはスピロスタン型サポニ ンであるサポニンYSの前駆体と推定された。ただし、 フロスタン型サポニンは、サポニンYSの前駆体である ものも、きわめて弱い抗菌活性しか示さない。したがっ て、フロスタン型ステロイドサポニンを含有するユッカ 抽出物またはユッカ由来のステロイドサポニン混合物を 鉱酸または加水分解酵素により部分加水分解処理して得 られた反応生成物は、サポニンYSを高率で含有する強 力な抗菌剤となる。

[0013] 【化4]

式中、RaおよびRaは糖鎖を示す。

【0014】以下、本発明の抗菌剤および抗酵母剤を製造する方法につき詳述する。原料のユッカとしては、ユッカ属植物のほとんどが使用可能であるが、入手が比較 40 的容易で原料として適当なものは、Yucca arizonica、Yucca brevifolia、Yucca elata、Yucca intermdia、Yucca mohavensis、Yucca schidigera(モハヴュッカ)、Yucca peninsularis、Yucca schottii、Yucca whipplei 等である。

【0015】ユッカは、地下部、地上部(種子を含む)とも、抽出原料として使用することができる。原料は適当な大きさに粉砕してから、水、親水性有機溶媒またはこれらの混合物で抽出処理する。抽出用の親水性有機溶媒としては、メタノール、エタノール等の低級アルコー 50

ル;グリセリン、1,3-ブチレングリコール、プロピレン グリコール等の多価アルコール;アセトン等が好まし い。抽出方法は特に制限がなく、簡単には、常温ないし 沸騰点付近の温度に維持した溶媒中に原料を浸渍してお けばよい。溶剤抽出によらずにステロイドサポニン含有 エキスを得る方法として、新鮮な植物体を原料にして搾 汁する方法もある。

【0016】得られたユッカ抽出物は、そのまま、あるいは簡単な精製を施して、本発明の抗酵母剤として使用することができる。ステロイドサポニンを濃縮もしくは単離するには、上記ユッカ抽出物を液一液分配抽出、各種クロマトグラフィー、膜分離等、サポニンを濃縮するのに有効な精製手段を適宜採用し、窒ましくはサポニン含有率が5%以上のサポニン画分を採取する。得られた

サポニン混合物は、そのままで十分抗菌剤として使用可能であるが、さらに精製を進めてサポニンYSの含有率を高めるほど、より活性が強く、着色やにおいも少ない抗菌剤を得ることができる。

【0017】ユッカ抽出物またはそれから得られたサポニン混合物を加水分解処理したものを使用する場合は、処理対象物の水溶液に対してその固形分当たり約1~100重量%の加水分解酵素(たとえばナリンギナーゼ、βーグルコシダーゼ、ペクチナーゼ、ヘミセルラーゼ、セルラーゼ等)を加え、用いる酵素の至適pHにpHを調整し、約30~70℃で1~72時間反応させる。これによりフロスタン型サポニンはスピロスタン型サポニンに変換され、サポニンYSの含有量が大幅に増加する。その後、必要に応じて中和したのち、濃縮乾燥して本発明の抗菌剤を得る。

【0018】鉱酸を用いて加水分解させる場合は、塩酸、硫酸等の鉱酸の約0.1~10%水溶液中で、室温または50~80℃に1~48時間保持する。その後、酸を中和し、濃縮乾固する。

【0019】サポニンYSを有効成分とする本発明の抗 20 菌剤および抗酵母剤は、アルカリ性よりはpH5前後の 弱酸性において活性が強く、中性での活性に比べても約 2倍の強さを示す。水溶液は、単なるユッカ抽出物のそ れよりも着色が少なく、澄明性にもすぐれている。

【0020】本発明による抗菌剤は、黄色ブドウ状球菌 (Staphylococcus aureus)、枯草菌 (Bacillus subtili s) 等の細菌類だけでなく、酵母、カビ等の真菌類にも 優れた作用を示す。

【0021】本発明の抗菌剤および抗酵母剤は、医薬品、化粧品(医薬部外品を含む)、食品等の有効成分ま 30 たは保存性向上剤として、広い分野で利用可能である。本発明の抗菌剤および抗酵母剤の有効成分であるサポニンYSは安定性がよく溶解性も良い化合物であるから、これを配合して医薬品、食品等を製造するのに格別の困難はない。

【0022】本発明の抗菌剤または抗酵母剤を食品の保存性向上のために使用する場合は、その食品の製造原料または製造工程の任意の段階で、混入、塗布、噴霧、浸渍等の方法により、食品に添加するか付着させる。本発明の抗菌剤および抗酵母剤の好適使用量は、その組成、剤形、添加対象物の種類等によって異なるが、一般的には、添加対象物中での濃度がサポニンYSとして約0.0001~0.1 重量%になるように使用することが望ましい。

【0023】本発明の抗菌剤および抗酵母剤は、その用途に応じて、粉剤、粒剤、乳剤、水和剤等、任意の剤形で利用に供することができる。その場合、他の抗菌剤、

保存料その他任意の成分と共に製剤化しても差支えな い。併用可能なものの例を挙げると、合成品では安息香 酸またはその塩類、オルトフェニルフェノールまたはそ の塩類、ジフェニル、ソルビン酸またはその塩類、チア ベンダゾール、デヒドロ酢酸またはその塩類、パラオキ シ安息香酸アルキルエステル類、プロピオン酸またはそ の塩類、さらし粉、次亜塩素酸またはその塩類等があ り、天然物由来のものでは、アニスエキス、エゾウコギ エキス、カワラヨモギエキス、しらこたん白、ヒノキエ キス、ホオノキエキス、 ε - ポリリジン、レンギョウエ キス、カンゾウエキス、クロープエキス、セージエキ ス、ピメンタエキス、プロポリスエキス、ペパーエキ ス、ローズマリーエキス、アチートエキス、イチジク葉 エキス、オレガノエキス、カルダモンエキス、キャラウ ェイエキス、柑橘種子エキス、クミンエキス、クランペ リーエキス、クワエキス、ケイヒエキス、コウジ酸、サ サエキス、サフランエキス、サンショウエキス、シソエ キス、シナモンエキス、ショウガエキス、(ヤナギ)タ デエキス、チャエキス、タイムエキス、ターメリックエ キス、ダイズエキス、トウガラシエキス、ナツメグエキ ス、ニンニクエキス、パジルエキス、ハッカエキス、パ ニラエキス、パプリカエキス、プドウ果皮エキス、フェ ンネルエキス、ベニコウジ分解物、ペパーミントエキ ス、ホコッシエキス、ホップエキス、マジョラムエキ ス、メースエキス、モウソウチクエキス、モミガラエキ ス、ユーカリエキス、ワサビエキス、リゾチーム、ロー レルエキス等がある。

[0024]

【実施例】

0 製造実施例1

ユッカ・シジゲラ (Yucca schidigera) の根茎部1kgに 90%メタノール10リットルを加え、沸騰水浴中で2時間、環流下に加熱した。得られた抽出液を減圧下に濃縮したのち乾燥して、ユッカ抽出物280gを得た。このユッカ抽出物100gを水1リットルに溶解し、3リットルの塩化メチレン、および3リットルのn-ブタノールを順次用いて分配抽出を行い、塩化メチレン可溶性 画分3g、n-ブタノール可溶性画分26gを得た。抽出されずに水層に残った固形分 (分配抽出残渣) は71gであった。

【0025】次いで上記 ロプタノール可溶性画分10gをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒系:クロロホルム/メタノール/水=40/10/1) およびODSカラムクロマトグラフィー(溶媒系:アセトニトリル/水=1/1) により精製し、下記3種類のサポニンYSを得た。

860

サポニンYS 化1におけるR1 化1におけるR2 収量(mg)

YS-1 R₁, R₂の両方で = CH₂

YS-2S CH: H 2320

YS-2R H

[0026] さらに、上記クロマトグラフィーにより分画された残りの部分にも、量は少ないが類似化学構造のサポニンの存在が認められたので、構造確認を行なった。その結果、下記5種類のステロイドサポニンが単離・確認された。

サポニン(略称)	収量 (mg)
Y S - 3	260
Y S - 4	450
YS-5	320
YS-6S	480
YS-6R	160

【0027】これらのサポニンの化学構造は次のとおりである。

YS-3:化2においてRが下記化5で示されるもの。 アグリコン部分は2位が水酸基で置換されているほかは 前記YS-1と同一。

YS-4:化2においてRが下記化5で示されるもの。 アグリコン部分は2位が水酸基で置換されているほかは 前記YS-2Sと同一。

[0028]

【化5】

式中、Gal はガラクトース残基、Glc はグルコース残基、Xyl はキシロース残基を示す。

【0029】YS-5:化2においてRが下記化6で示されるもの。アグリコン部分は前記YS-1と同一。

YS-6S: 化2においてRが下配化6で示されるも 30 の。アグリコン部分は前記YS-2Sと同一。

YS-6R:化2においてRが下記化6で示されるもの。アグリコン部分は前記YS-2Rと同一。

[0030]

【化6】

式中、Glc はグルコース残基を示す。

CH₃ 770

【0031】製造実施例2

ユッカ・ブレピフォリア (Yucca brevifolia) の根茎部 1 kgに90%メタノール10リットルを加え、沸騰水浴中で2時間、還流下に加熱した。得られた抽出液を減圧下に濃縮したのち乾燥して、ユッカ抽出物250gを得た。このユッカ抽出物100gを水1リットルに溶解し、ダイヤイオンHP-20樹脂(三菱化成:3リットル)のカラムに通液した。次いで水および濃度20%、1040%、60%、80%および100%のメタノール各1リットルを順次通液して、水溶出画分(42.1g)、20%メタノール溶出画分(19.1g)、40%メタノール溶出画分(9.4g)、60%メタノール溶出画分(5.4g)、80%メタノール溶出画分(11.5g)、100%メタノール溶出画分(7.7g)を得た。

【0032】製造実施例3

実施例1で得られたユッカの90%メタノール抽出物の n-プタノール可溶性画分10gを100mlの酢酸緩衝 20 液 (pH4.0) に溶解し、その10mlに下記加水分解酵 素100mgを加えて45℃で16時間反応させた。

【0033】① β-グルコシダーゼ

- ② ヘスペリジナーゼ
- ③ ナリンギナーゼ
- ④ スクラーゼ
- ⑤ ペクチナーゼ
- ⑥ タンナーゼ
- ⑦ ヘミセルラーゼ
- 8 セルラーゼ

【0034】反応終了後、遠心分離し、不溶物を除いた 上清を減圧下に濃縮、乾燥した。上記各例により得られ た分画物または反応生成物のステロイドサポニン含有率 を表1および表2に示す。

[0035]

【表1】 ステロイドサポニン合有率(重量%)

YS-1	YS-2S	YS-2R	YS-3	YS-4	YS-5	YS-6S	YS-6R

製造実施例1								
90%メタノール抽出物	0.3	1.2	0.4	0.1	0.2	0.1	0.1	0
塩化メチレン可溶性画分	0	0	0	0	0	0	0	0
n-プタノール可溶性画分	3.4	10.3	3.1	1.0	1.8	1.3	1.9	0.6
分配抽出残渣	0.1	0.3	0.2	0	0	0	0	0
製造実施例 2							•	
90%メタノール抽出物	0.3	1.0	0.3	0.3	0.1	0.2	0.2	0.1
HP-20樹脂カラム処理								
水溶出画分	0	0	0	0	0	0	0	0
20%メタノール溶出画分	0	0	0	0	0	0	0	0

9 10 40%メタノール溶出画分 0 60%メタノール溶出画分 0.1 0.3 0.1 0 80%メタノール溶出画分 1.9 7.1 2.0 0.6 1.0 0.7 1.0 0.3 100%メタノール溶出画分 4.7 14.1 4.2 1.4 2.4 1.8 2.5 0.9 *ニン含有率(重量%)

【表2】 製造実施例3による処理物のステロイドサポ*

YS-1 YS-2S YS-2R YS-3 YS-4 YS-5 YS-6S YS-6R

製造実施例3								
βーグルコシダーゼ処理物	6.6	20.2	6.7	2.2	3.3	2. 3	3.4	1.3
ヘスペリジナーゼ処理物	6.6	20. 2	6. 7	2.2	3. 3	2.3	3.4	1.3
ナリンギナーゼ処理物	8.6	32.8	9.1	2.9	4.3	2.9	4. 5	1.7
スクラーゼ処理物	6.6	20.2	6.7	2. 2	4.1	2.3	3.4	1.3
ペクチナーゼ処理物	7.8	29.1	8.5	2.6	3 9	2.8	4 0	1.7

タンナーゼ処理物 6.6 20.2 6.7 2.4 3.7 2.4 3.9 1.6 ヘミセルラーゼ処理物 7.8 29.9 8.8 2.6 3.9 2.8 4.0 1.7

セルラーゼ処理物 7.7 30.2 8.4 2.5 3.8 2.7 4.0 1.7

【0037】試験例1

[0036]

各製造実施例の各画分または反応生成物について、下記 の真菌類 (酵母4種類、カビ2種類) に対する抗菌活性 釈法における最小生育阻止濃度・MICを求めることに より判定した。

A : Saccharomyces cerevisiae

B : Candida albicans C : Hansenula anomala D: Pichia nakazawae

※E: Mucor pusillus

F: Rhizopus nigricans

【0038】なお、培養は温度30℃で2日間行い、生 を、ポテトデキストロース寒天培地を用いた寒天培地希 20 育の有無は肉眼で判定した。結果を表3および表4に示 す。表中の数値はMIC (μg/ml) であり、抗菌活性 が強いほどこの数値は小さい。 "X" は、濃度1000 µg /mlでも菌の生育が認められたことを示す。

[0039]

【表3】 最小生育阻止濃度·MIC

×

関A 関B 関C 関D 関E 関F

	E13 4 4	242	E1 0	10 D	MA	KIN T
製造実施例1						
90%メタノール抽出物	500	500	250	250	250	250
塩化メチレン可溶性画分	X	X	X	X	X	X
n-プタノール可溶性画分	62.5	62.5	31.3	31.3	31.3	31.3
分配抽出残渣	X	X	X	X	X	X
Y S - 1	6. 25	6.25	6. 25	6.25	6. 25	6. 25
Y S - 2 S	3. 13	3.13	3. 13	3. 13	3. 13	3. 13
Y S - 2 R	3. 13	3. 13	3. 13	3. 13	3. 13	3. 13
YS-3	62.5	62.5	62.5	62.5	62.5	62.5
Y S - 4	31.3	31.3	31.3	31.3	31.3	31.3
Y S - 5	6. 25	6. 25	6. 25	6.25	6. 25	6. 25
YS-6S	31.3	31.3	31.3	31. 3	31.3	31.3
YS-6R	31.3	31.3	31.3	31.3	31.3	31.3
製造実施例2						
9.0 %メタノール抽出物	500	500	250	250	250	250
HP-20樹脂カラム処理						
水溶出画分	X	X	X	X	X	X
20%メタノール溶出画分	X	X	X	X	X	X
40%メタノール溶出画分	X	X	X	X	X	X
60%メタノール溶出画分	X	X	X	X	X	X
80%メタノール溶出画分	62.5	62.5	31.3	31.3	31.3	31.3
100%メタノール溶出画分	62. 5	62.5	31.3	31.3	31.3	31.3

[0040]

50 【表4】 製造実施例3による処理物の最小生育阻止濃

度・MIC

	<u>国A</u>	図B	図C	图D	圈E	選F
β-グルコシダーゼ処理物	62. 5	62. 5	31.3	31.3	31. 3	31.3
ヘスペリジナーゼ処理物	62. 5	62.5	31.3	31.3	31.3	31.3
ナリンギナーゼ処理物	31.3	31. 3	15.6	15.6	15.6	15.6
スクラーゼ処理物	62.5	62.5	31.3	31.3	31.3	31.3
ペクチナーゼ処理物	31.3	31.3	15.6	15.6	15.6	15.6
タンナーゼ処理物	31. 3	31.3	15.6	15.6	15.6	15.6
ヘミセルラーゼ処理物	31.3	31.3	15.6	15.6	15.6	15. 6
セルラーゼ処理物	31.3	31. 3	15.6	15.6	15.6	15.6

【0041】試験例2

製造実施例2で得られた90%メタノール抽出物および その分画物の細菌類に対する抗菌活性を下記試験法によ り調べた。

試験法:試料を0.1%添加した乾燥プイヨン(日水製薬)に一定数の黄色プドウ状球菌(Staphylococcus aur*

*eus)を接種し、37℃で7日間培養する。その間、3回、培地中の菌数を数える。比較のため、試料無添加の培地により同様の培養試験を行う。試験結果を表5に示す。

12

[0042]

【表5】 培養中の菌数変化

	培養開始時	1日目	3日目	7日日
無添加	2.1×10 4	3.2×10 ⁵	6.9 $\times 10^{8}$	9.6×10°
90%メタノール抽出物	2.1×10 ⁴	2.5×10 ⁵	3.8×10^{6}	4.3×10 ⁸
HP-20樹脂カラム処理				
水溶出画分	2.1×10 ⁴	2.5×10 ⁵	3.8×10^{8}	4.3×109
20%メタノール溶出画分	2.1×10 ⁴	3.0×10 ⁵	6.2×10 ⁸	9.3×10°
40%メタノール溶出画分	2.1×10 ⁴	3.1×10^{5}	7.3×10^{8}	9.7×10°
60%メタノール溶出画分	2.1×10 ⁴	2.8×10 ⁵	6.0×10^{8}	8.1×10°
80%メタノール溶出画分	2.1×10 ⁴	2.2×10 ⁴	1.1×10 ⁵	2.1×10 ⁶
100%メタノール溶出画分	2.1×10 ⁴	2.2×104	4.6×10 ⁴	1.1×10 ⁵

【0043】また、製造実施例2で得られた90%メタノール抽出物のHP-20樹脂カラム処理による100%メタノール溶出画分について、酵母に対する抗菌活性の熱安定性および光安定性を調べるため、下記の試験を30行なった。

熱安定性試験:試料の1%水溶液2mlを小試験管に入れ、80℃の恒温槽中または沸騰水中で加熱処理する。

【0044】光安定性試験: 試料の1%水溶液2mlを小試験管に入れ、蛍光灯の光を照度6000lux、温度30℃で3時間照射する。処理後の抗菌活性(前出MIC)を処理前の抗菌活性と比べたときの活性残存率は表6のとおりであって、処理による活性低下は全く認められず、本発明の抗菌剤がすぐれた熱安定性および光安定性を有することが確認された。

[0045]

【表6】

	活性残存率(%)
80℃・30分加熱	100
7 60分加熱	100
# 120分加熱	100
沸騰水中30分加熱	100
7 60分加熱	100
9 0 分加熱	100
蛍光灯照射・3時間	100
_	

[0046]

【発明の効果】上述のように、ユッカから分離されたサポニンYSを主たる有効成分とする本発明の抗菌剤は、細菌類、酵母類およびカピ類に対して単なるユッカ抽出物とは比較にならないほど強力な抗菌活性を示す。また、サポニンYS含有率が低いユッカ抽出物からなる抗酵母剤も、酵母の増殖阻止には十分有効な抗菌剤となる。したがって、完全滅菌が困難な食品等に本発明の抗菌剤もしくは抗酵母剤を必要に応じて他の天然物系抗菌剤と組み合わせて使用すれば、安全な天然物系抗菌剤のみによる大幅な保存性向上が可能になる。

フロントページの続き

(72)発明者 村上 文和

広島県尾道市向東町14703-10丸善製薬株 式会社内 (72)発明者 水谷 健二

広岛県尾道市向東町14703-10丸善製薬株

式会社内

(72)発明者 田中 治

広島県尾道市向東町14703-10丸善製薬株

式会社内